⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭62 - 129303

③Int.Cl.⁴
 識別記号 庁内整理番号
 ②公開 昭和62年(1987)6月11日
 C 08 F 210/16 MJF A-8319-4J 7167-4J 7167-4J 8査請求 未請求 発明の数 2 (全12頁)

函発明の名称 エチレン系ランダム共重合体ワックスおよびその製造法

②特 願 昭60-269416

②出 願 昭60(1985)12月2日

⑫発 明 者 筒 井 俊 之 大竹市御園1丁目3番6号

⑫発 明 者 豊 田 昭 徳 岩国市南岩国町2丁目103番21号

⑫発 明 者 柏 典 夫 岩国市室の木町1丁目2番9号

②出 願 人 三井石油化学工業株式 東京都千代田区霞が関3丁目2番5号

会社

⑩代 理 人 弁理士 小田島 平吉 外1名

明 柳 鬱

1 発明の名称

エチレン系ランダム共重合体ワックスおよび その製造法

- 2 特許請求の範囲
- エチレンおよび炭素原子数3~20のα-オレフインからのエチレン系ランダム共重合体で あって、
- (a) エチレン成分の含有率が85~99モル %の範囲にあり、そしてαーオレフイン成分の含 有率が1~15モル%の範囲にあり、
- (b) 135℃のデカリン中で測定した極限枯 皮[7]が0.02~0.5dℓ/gの範囲にあり、
- (c) ゲルパーミエーションクロマトグラフィーで求めた分子量分布(Mu/Mn)が2.5以下であり、
- (d) X 線回折法で求めた結晶化度が5~85%であり、
 - (e) 下記式(1)

$$B = \frac{P_{OE}}{2P_{O} \cdot P_{E}} \tag{1}$$

【式中、PEは共重合体中のエチレン成分の含有モル分率を示し、POはαーオレフイン成分の含有モル分率を示し、POEは全dyad連鎖のαーオレフイン・エチレン連鎖のモル分率を示す】で表わされるB値が、下記式(Ⅱ)

1. $0.0 \le B \le 2$ \cdots

を満足する範囲にあり、そして

(f) 「°C - N M R スペクトル中には、共真合体主鎖中の隣接した2個の3級炭素原子間のメチレン連鎖に基づくαβおよびβγのシグナルが観測されない、

ことを特徴とするエチレン系ランダム共産合体ワックス。

2. (A) 共復π電子を有する店を配位子としたジルコニウムハイドライド化合物および

(B) アルミノオキサン

から成る触媒の存在下に、エチレンと炭素原子数 3~20のαーオレフインを共重合せしめること を特徴とする、

- (u) エチレン成分の含有率が 8 5 ~ 9 9 モル %の範囲にあり、そして α ー オレフイン成分の含有率が 1 ~ 1 5 モル%の範囲にあり、
- (b) 135℃のデカリン中で測定した極限枯度[7]が0.02~0.5d2/Bの範囲にあり、
- (c) ゲルバーミエーションクロマトグラフィーで求めた分子量分布(Mw/Mn)が2.5以下であり、
- (d) X 級回折法で求めた結晶化度が5~85%であり、
 - (e) 下記式(1)

$$B \equiv \frac{P \circ E}{2 P \circ P \circ E} \tag{1}$$

「式中、 P_E は共重合体中のエチレン成分の含有モル分率を示し、 P_O は α ーオレフイン成分の含有モル分率を示し、 P_O Eは全dyad連鎖の α ーオレフイン・エチレン連鎖のモル分率を示す〕で表わされるB館が、下記式(II)

1.
$$0.0 \le B \le 2$$
 · · · · · (\mathbb{I})

従来、エチレン系重合体ワックスを製造する方法としては、チタン化合物と有機アルミニウム化合物と有機アルミニウム化合物と有機アルミニウム化合物と有機アルミニウム化合物からなるバナジウム 水砂 なるが なるが ない ない を重合または 共重合する方法が広く知られている。エチレンおよびローオレフィンの共重合によりエチレン・ローオレフィンランダム共重合体ワックスを製造する場合に、

を満足する難聞にあり、そして

(f) 「3C-NMRスペクトル中には、共重合体主鎮中の隣接した2個の3級炭素原子間のメチレン連鎖に基づくαβおよびβγのシグナルが観測されない、

エチレンおよび炭素原子数3~20のαーオレフ インからのエチレン系ランダム共重合体ワックス の製造法。

3 発明の詳細な説明

「産業上の利用分野」

本発明は、エチレン系ランダム共重合体ワックスおよびその製造法に関する。さらに詳しくは分子量分布および組成分子量分布が狭く、そして表面ペタつきが少なく、かつ低級点および低軟化点を有するエチレン系ランダム共重合体ワックスおよびその製造法に関する。

「従来の技術」

従来、エチレン系重合体ワックスは種々の分散 剤、水性分散剤、改質剤または静電複写用トナーなどの用途に広く利用されている。またその利用

一方、新しいチーグラー型オレフイン重合触媒としてジルコニウム化合物およびアルミノオキサンからなる触媒が次の免行技術文献に最近提案されている。しかし、これらの先行技術文献にはいずれにもエチレン・αーオレフインランダム共重合体ワックスを具体的に示唆する記載は存在しな

٧٠.

特開昭 5 8 - 1 9 3 0 9 号公報には、下記式(シクロベンタジエニル) 2 M e R H a l

ここで、 R はシクロベンタジエニル、 C 1 ~ C a ーアルキル、ハロゲンであり、 M c は 遷移 金属であり、 H a l はハロゲンである、

で表わされる遷移金属含有化合物と、下記式 A 1 2 O R 4 (A 1 (R) — O) n

ここで、Rはメチル又はエチルであり、nは 4~20の数である、

で表わされる線状アルミノキサン又は下記式 (A1(R)-O)_{n+2}

ここで、Rおよびnの定義は上記に同じである。

で表わるれる環状アルミノキサンとから成る触媒の存在下、エチレン及びC。~C12のαーオレフィンの1 植义は2 種以上を一50℃~200℃の温度で重合させる方法が記載されている。 阿公朋には、得られるポリエチレンの密度を調節するには、10 項景%までの少量の幾分長額のαーオレ

ている。

特別昭60-35005号公報には、下記式

$$\begin{array}{c|c} R & \\ \hline \\ R & \end{array} A & 1 - O - (A & 1O) & n - A & 1 \\ \hline \\ R & \end{array}$$

ここで、R'はC₁~C₁。アルキルであり、 R°はR'であるか又は結合して-0-を表わす、

で表わされるアルミノキサン化合物を先ずマグネシウム化合物と反応させ、次いで反応生成物を堪素化しさらにTi,V,Zr又はCrの化合物で処理して、オレフイン用重合触媒を製造する方法が開示されている。同公報には、上記触媒がエチレンとC。~C₁₂αーオレフインの混合物の共重合に特に好適であると記載されている。

特別 III 60-35006号公報には、反応器プレンドポリマー製造用触媒系として、異なる2種以上の遷移金属のモノー、ジーもしくはトリーシクロベンタジエニル又はその誘導体(a)とアルモキサン(アルミノキサン)(b)の組合せが開示され

フイン又は混合物の存在下でエチレンの重合を行 うべきことが記載されている。

特別昭59-95292号公報には、下記式

$$\frac{R}{R} > A \cdot 1 - O - (A \cdot 1 \cdot O)_n - A \cdot 1 < \frac{R}{R}$$

ここで、nは2~40であり、RはC:~ C.-アルキルである、

で表わされる線状アルミノキサンおよび下記式

$$\begin{array}{c}
R \\
I \\
(AI - O)_{n+2}
\end{array}$$

ここでnおよびRの定義は上記に同じである、で表わされる環状アルミノキサンの製造法に関する発明が記載されている。同公報には、同製造法により製造された例えばメチルアルミノキサンとチタン又はジルコンのピス(シクロベンタジエニル)化合物とを混合して、オレフインの重合を行うと、1gの遷移金属当り且つ1時間当り、25百万g以上のポリエチレンが得られると記載され

ている。 聞公報の実施例1にはピス(ペンタメチ ルシクロペンタジエニル)ジルコニウムジメチル とアルモキサンを触媒として、エチレンとプロビ レンを重合せしめて、数平均分子量15,300、 重量平均分子量36,400およびプロピレン版 分を3、4%含むポリエチレンの得られたことが **朋示されている。また、同実施例2では、ピス** (ペンタメチルシクロペンタジエニル)ジルコニウ ムクロライド、ピス(メチルシクロペンタジエニ ル) ジルコニウムジクロライドおよびアルモキサ ンを触媒としてエチレンとプロピレンを重合し、 数平均分子量2,200、重量平均分子量11,9 00及び30モル%のプロピレン成分を含むトル エン可溶部分と数平均分子量3000、重量平均 分子量7,400及び4.8モル%のプロピレン 成分を含むトルエン不溶部分から成る数平均分子 量2,000、重量平均分子量8,300及び7。 1 モル%のプロピレン成分を含むポリエチレンと エチレン・プロピレン共重合体のプレンド物を得 ている。同様にして実施例3には分子量分布(Mu /Mn)4.57及びプロピレン成分20.6モル
%の可溶性部分と分子量分布3.04及びプロピレン成分2.9モル%の不溶性部分から成るしし
DPEとエチレンープロピレン共頂合体のプレンド物が記載されている。

特開昭 6 0 - 3 5 0 0 7 号公報には、エチレンを単独で又は炭素数 3 以上のαーオレフインと共に、メタロセンと下記式

(R - AI - O)n

ここで、Rは炭素数1~5のアルキル花であり、nは1~約20の整数である、

で表わされる環状アルモキサン又は下記式 R(R - AI-O)n AIR。

ここで、Rおよびnの定義は上記に同じである。

で表わされる線状アルモキサンとを含む触媒系の存在下に重合させる方法が配機されている。同方法により得られる重合体は、同公報の記載によれば、約500~約140万の重量平均分子量を有し且つ1.5~4.0の分子量分布を有する。

依させる他力に優れそれ故顔料分散剤の如き分散 剤として、あるいはその他改質剤として好適に使 用しうるエチレン系ランダム共重合体ワックスを 提供することにある。

本発明のさらに他の目的は、本発明の上記エチレン系ランダム共重合体ワックスを製造する方法を提供することにある。

本発明のさらに他の目的および利点は以下の説明から明らかとなろう。

[問題点を解決するための手段および作用]

本発明のかかる目的および利点は、本発明によればエチレンおよび炭素原子数3~20のαーオレフインからのエチレン系ランダム共通合体であって、

- (a) エチレン成分の含有率が 8 5 ~ 9 9 モル %の範囲にあり、そしてαーオレフイン成分の含 有率が 1 ~ 1 5 モル%の範囲にあり、
- (b) 135 Cのデカリン中で測定した極限桁 皮171か0.02~0.5d2/gの範囲にあり、
 - (c) ゲルパーミエーションクロマトグラフィ

また、特別昭 6 0 - 3 5 0 0 8 号公報には、少くとも 2 種のメタロセンとアルモキサンを含む触 媒系を用いることにより、印広い分子量分布を行 するポリエチレン又はエチレンとC。~ C1。の α - オレフインの共重合体が製造されることが記載 されている。同公報には上記共重合体が分子量分 布 (Mw/Mn) 2 ~ 5 0 を有することが記載されている。

「発明が解決しようとする問題点」

本籍明の目的は、新規なエチレン系ランダム共 重合体ワックスを提供することにある。

本発明の他の目的は、分子量分布および組成分 布が狭く且つ表面ペタつきが少なくかつ低級点、 低軟化点を有するエチレン系ランダム共重合体ワッ クスを提供することにある。

本発明のさらに他の目的は、分子量分布が狭く しかも特に裾を引く低分子量部分が少く、そのためベタつきや襲集性の少ないエチレン系ランダム 共風合体ワックスを提供することにある。

本発明のさらに他の目的は、顔料等の粉末を分

ーで求めた分子量分布(M m/M n)が 2. 5 以下であり、

- (d) X 線囲折法で求めた結晶化度が 5 ~ 8 5 %であり、
- (e) 下記式(1)

$$B \equiv \frac{P_{OE}}{2P_{O} \cdot P_{E}} \tag{1}$$

【式中、PEは共重合体中のエチレン成分の含有モル分率を示し、POはαーオレフイン成分の含有モル分率を示し、POEは全dyad連鎖のαーオレフイン・エチレン連鎖のモル分率を示す】で表わされるB値が、下記式(II)

1.00≦B≦2
 ・・・・・・(Ⅱ)
 を満足する範囲にあり、そして

(f) 「°C-NMRスペクトル中には、共重合体主鎖中の隣接した2個の3級炭素原子間のメチレン連鎖に基づくαβおよびβγのシグナルが観測されない、

ことを特徴とするエチレン系ランダム共正合体ワッ クスによって造成される。 本発明の上記エチレン系ランダム共重合体ワッ クスは本発明によれば、

(A) 共役 n 電子を有する基を配位子としたジルコニウムハイドライド化合物、および

(B) アルミノオキサン

から成る触媒の存在下に、エチレンと炭素原子数 3~20のローオレフインを共進合せしめる本発 明力法によって製造することがきる。

上記典役 π 電子を有する基を配位子としたジルコニウムハイドライド化合物(A)は、例えば下記式(II)

R | R | R | 2 R | 3 Z r H | + + + + (|| ||)

ここで、R 1 はシクロアルカジエニル塔を示し、R 2 およびR 3 はシクロアルカジエニル族、アリール族、アルキル族、ハロゲン原子または水素原子である、

で示される化合物である。

シクロアルカジェニル基は、例えばシクロペン タジェニル基、メチルシクロペンタジェニル基、 エチルシクロペンタジェニル基、ジメチルシクロ

ピス(シクロペンタジエニル)フエニルジルコニ ウムハイドライド、

ビス(シクロベンタジエニル)ベンジルジルコニ ウムハイドライド、

ピス(シクロベンタジエニル)ネオベンジルジルコニウムハイドライド、

ビス(メチルシクロベンタジエニル)ジルコニツ ムモノクロリドモノハイドライド、

ピスインデニルジルコニウムモノクロリドモノ ハイドライド、

上記ジルコニツムハイドライド化合物はそのまま 使用しても意文えないが、ピス(シクロペンタジ エニル)ジルコニツムモノクロリドモノハイドラ イドのようなトルエン等の溶媒に難溶な化合物は 有機アルミニツム化合物と接触させた後使用する ことが好ましい。この操作により、溶媒難溶のジ ルコニツムハイドライド化合物を溶媒易溶とする ことができる。

上記ジルコニウムハイドライド化合物と接触させる有機アルミニウム化合物は具体的には、トリ

ベンタジエニル族、インデニル族、テトラヒドロ インデニル族等である。

R*およびR*のアルキル基としては例えばメチル張、エチル基、プロビル基、イソプロビル基、ブチル基などを例示することができ、アリール基としては、例えばフエニル基、ベンジル基、ネオフイル基などを例示することができる。数ジルコニウムハイドライド化合物としては次の化合物を例示することができる。

ビス(シクロベンタジエニル)ジルコニウムモノ クロリドモノハイドライド、

ピス(シクロペンタジエニル)ジルコニウムモノ ブロミドモノハイドライド、

ピス(シクロベンタジエニル)メチルジルコニウ ムハイドライド、

ピス(シクロベンタジエニル)エチルジルコニウムハイドライド、

ピス(シクロベンタジエニル)シクロヘキシルジ ルコニウムハイドライド、

メチルアルミニウム、トリエチルアルミニウム、 トリプチルアルミニウムなどのトリアルキルアル ミニウム、トリイソプレニルアルミニウムのよう なトリアルケニルアルミニウム、ジメチルアルミ ニウムメトキシド、ジエチルアルミニウムエトキ シド、ソプチルアルミニウムブトキシドなどのソ アルキルアルミニウムアルコキシド、メチルアル ミニウムセスキメトキシド、エチルアルミニウム セスキエトキシドなどのアルキルアルミニウムセ スキアルコキシドのほかに、R1, 5A1(OR2) 05 などで表わされる平均組成を有する部分的にアル コキシ化されたアルキルアルミニウム、ジメチル アルミニウムクロリド、ジエチルアルミニウムク ロリド、メメチルアルミニウムプロミドのような ジアルキルアルミニウムハライド、メチルアルミ ニウムセスキクロリド、エチルアルミニウムセス キクロリドのようなアルキルアルミニウムセスキ ハライド、メチルアルミニウムジクロリド、エチ ルアルミニウムジクロリドのようなアルキルアル - ミニウムシハライドなどの部分的にハロゲン化さ れたアルキルアルミニウムなどを例示できる。

両者化合物の反応は光をしゃ断し、炭化水素媒体中で行うのが好ましく、有機アルミニウム化合物の混合モル比(A1/Zr)は0.5ないし30、好ましくは1ないし20とし、ジルコニウムの濃度は被相12当り0.001ないし1モル、好ましくは0.005ないし0.1モル程度に保ち、反応温度を0ないし120℃程度とし両者を接触させればよい。上記炭化水素媒体としては、後記重合用溶媒として例示したものから遊釈することができる。

本発明方法において使用される触媒構成成分のアルミノオキサン(B)として具体的には、一般式(N)又は一般式(V)

$$\begin{array}{c|c} \hline \\ -(O \land 1) - \hline \\ I & \text{in} + 2 \end{array}$$
 (V)

(武中、Rは炭化水素蕎を示し、mは25以上の整

1, 1

本発明の方法において、重合反応系に供給される原料はエチレンとエチレン以外の炭素数3~20のαーオレフインからなる混合物である。重合原料オレフイン中のエチレンの含有率は通常は50ないし97モル%、好ましくは60ないし95モル%、該αーオレフインの含有率は通常は3ないし50モル%、好ましくは5ないし40モル%の範囲である。従って、重合原料オレフインはエチレン及びαーオレフインからなる混合物である。

数を示す)で表わされる有機アルミニウム化合物を例示することができる。該アルミノオキサンにおいて、Rはメチル店、エチル店、プロビル店、プチル店などの炭化水楽店であり、好ましくはメチル店、エチル店、とくに好ましくはメチル店であり、mは25以上の整数、好ましくは30以上の整数、とくに好ましくは35ないし100の整数である。該アルミノオキサンの製造法としてたとえば次の方法を例示することができる。

- (1) 吸着水を含有する化合物、結晶水を含有する塩類、例えば塩化マグネシウム水和物、硫酸鋼水和物、硫酸アルミニウム水和物などの炭化水素 媒体懸濁液にトリアルキルアルミニウムを添加して反応させる方法。
- (2) ベンゼン、トルエン、エチルエーテル、 テトラヒドロフランなどの媒体中でトリアルキル アルミニウムに直接水を作用させる方法。

これらの方法のうちでは(1)の方法を採用するのが好ましい。なお、該アルミノオキサンには少量の有機金属成分を含有していても発しつかえな

本発明の方法において重合原料として使用されるエチレン以外の炭素数3~20のα-オレフィンとして具体的には、プロピレン、1-ブテン、1-ヘキセン、4-メチル-1-ペンテン、1-オクテン、1-デセン、1-ドデセン、1-テトラデセン、1-ヘキサデセン、1-オクデセン、1-エイコセンなどが例示できる。

本発明の方法において、懸濁重合法、溶解重合

法などのような液相重合法が通常採用され、とくに好適には溶解重合法が採用される。 重合反応の際の温度は20ないし200℃、好ましくは30ないし150℃、とくに好まくは40ないし120℃の範囲である。

本発明の方法を被相重合法で実施する際の該は、
ルコニラムハイジライド化合物(A)の使用調合とし、
重合反応系内のジルコニラム金属原子の濃度と、好いでは10-2グラム原子/2の範子/2の範子/2の範子/2の範囲である。また、アルミノオキンサムの濃度としてある。また、アルミノオキンサムの濃度としてある。また、アルミニウム原子/2の濃度としては10-2ないし5×10-2グラム原子/2の範囲であり、また重合反応系内のジルコニウムの域原子に対するアルミニウム金属原子の比といいし10°の範囲である。共重合体の分子量は、水業及び/又は重合温度によって調節することができる。

なると、該共重合体あるいは該共重合体を改質剤 として配合した組成物のベタつきが大きくなった り、ブロッキングするようになるので前記**範**題に あることが必要である。

なお、Mu/Mn値の測定は、武内者、九曹発行の『ゲルパーエミーションクロマトグラフィー』に準じて次の如く行う。

(1) 分子量既知の標準ポリスチレン(東洋ソーダ(製)単分散ポリスチレン)を使用して、分子量MとそのGPC(Gel Permeation Chromatograph)カウントを測定し、分子量MとEV(Elution Volume)の相関図較正曲線を作成する。この時の濃度は、0.02 mt%とする。

(2) GPC測定により試料のGPCクロマトグラフィーをとり、前記(1)によりポリスチレン換算の数平均分子量所n、重量平均分子量所uを算出し所u/可n値を求める。その際のサンプル調製条件およびGPC測定条件は以下の通りである。

〔サンプル嗣製〕

(イ) 試料を().1 ut%になるように()-ジクロル

本発明の方法において、重合反応が終了した重合反応混合物を常法によって処理することにより本発明の上記エチレン系ランダム共重合体ワックスを得ることができる。

本発明のエチレン系ランダム共重合体ワックスの組成はエチレン成分が 8 5 ないし 9 9 モル%、 好ましくは 8 8 ないし 9 8 モル%、及び該α-オ レフィン成分が 1 ないし 1 5 モル%、好ましくは 2 ないし 1 2 モル%の範囲である。

また、本発明のエチレン系ランダム共重合体ワックスは、135℃のデカリン中で測定した極限粘度[7]の値として、通常0.02ないし0.5dl/g、好ましくは0.03ないし0.4dl/gの範囲にある値を持つ。

また、該エチレン系ランダム共重合体ワックスのゲルバーミエイションクロマトグラフィー(GPC)によって測定した分子量分布(Mw/Mn)は2.5以下、好ましくは2.2以下、特に好ましくは2以下の範囲である。該エチレン系ランダム共重合体ワックスの分子量分布が2.5より大きく

ベンゼン溶媒とともに三角フラスコに分収する。

(ロ) 試料の入っている三角フラスコに老化防止剤2,6-ジ-tert-ブチル-p-クレゾールをポリマー溶液に対して0.05 wt%添加する。

(7) 三角フラスコを140℃に加温し、約30分間攪拌し、浴解させる。

(4) その沪液をGPCにかける。

〔GPC測定条件〕

次の条件で実施した。

- (4) 装置 Waters社製(150C-ALC/GPC)
- (ロ) カラム DuPont柱製(ZORBAX PS M BiModal-s)
- (7) サンプル量 200111
- 台 温度 140℃
- 供 旅選 1 on ℓ / min

また、該エチレン系ランダム共重合体ワックスの X 級回折より求めたその結晶化度は 5 ~ 8 5 %、好ましくは 1 0 ~ 8 0 %、とくに好ましくは 2 0 ないし 7 0 %の範囲である。

さらに、本発明のエチレン系ランダム共重合体 ワックスは、下記式(」)

$$B \equiv \frac{P \circ E}{2 P \circ P E} \cdot \cdot \cdot \cdot (1)$$

【式中、 P_E は共重合体中のエチレン成分の含有モル分率を示し、 P_O は α -オレフィン成分の含有モル分率を示し、 P_OE は全dyad逃鎖の α -オレフィン・エチレン連鎖のモル分率を示す(ただし、該(I)式における各成分の含有モル分率は末端成分を除き算出された値である)。】

で表わされるB値が、下記式(II)

上記B値は共重合体鎖中における各モノマー成分の分布状態を表わす指標でありG.J.Ray(Macromolecules, 10, 773(1977)), J.C. Randall (Macromolecules, 15, 353(1982), J.Polymer Science, Polymer Physics

sec、パルス幅 7 μ sec、 積算回数 2 0 0 0 - 5 0 0 0 回の 測定条件の下で測定し、このスペクトルから P_E、 P_O、 P_{EO} を求めることにより算出した。

Ed., 11, 275 (1973)), K. Kimura (Pol

さらに、本発明エチレン系ランダム共重合体ワックスの13-NMRスペクトル中には、共重合体主 鎖中の隣接した2個の3級炭素原子間のメチレン 連鎖に基づくαβおよびβγのシグナルが測定されない。

例えばエチレンと 4 - メチル- 1 - ペンテンとの 共重合体において、下記結合:

は、4-メチル・1・ペンテンに由来する左側の3 級炭素からみれば中央の3個のメチレン基は左側からα、β、γの位置にあり、一方右側の3級炭素からみれば右側からα、β、γの位置にある。 それ故、上記結合単位中には、αγおよびββのシグナルを与えるメチレン基はあるが、αβおよ ymer, <u>25</u>, 441(1984))らの報告に基づいて上記定義のP_E、P_OおよびP_{OE}を求めることによって、算出される。

上記B値が大きい程、ブロック的な連鎖が少な く、エチレン及び q - オレフィンの分布が一様で あり組成分布の狭い共重合体であることを示して いる。

本発明のエチレン系ランダム共真合体ワックスは、好ましくは下記の如きB値を有している。

$$1.3-0.3 \times P_E \le B \le 1/P_E$$
、
より好ましくは一般式

$$1.4-0.4 \times P_E \le B \le 1 / P_E$$
、
特に好ましくは一般式

$$1.5 - 0.5 \times P_{E} \le B \le 1 / P_{E}$$

なお、組成分布B値は、10mmがの試料管中で約200mgのきを1mlのヘキサクロロブタジェンに均一に溶解させた試料の13C-NMRのスペクトルを、通常、測定温度120C、測定周波数25.0MHz、スペクトル幅1500Hz、フィルター幅1500Hz、パルス繰り返し時間4.2

びBYのシグナルを与えるメチレン基はない。

同様に4-メチル-1-ベンテン同志が頭対尾で 結合した下記結合:

$$\alpha$$
- C H C H $_2$ - C H C H $_2$ -

1 α |
iso-C , H $_2$ iso-C , H $_3$

には、ααのシグナルを与えるメチレン基のみが 存在し、αβおよびβγのシグナルを与えるメチ レン基はない。

他方、下記結合

および

はそれぞれβγのシグナルおよびαβのシグナル を与えるメチレン基を有する。

以上の説明から明らかなとおり、本発明のエチ レン系ランダム共重合体ワックスはエチレンと共 重合体しうるモノマーの結合方向が規則的である ことがわかる。

本発明のエチレン系ランダム共重合体ワックスは通常 0.95 g/cm³以下、好ましくは 0.87 ないし 0.94 g/cm³の範囲の密度を有する。なお、測定は試料を 150℃で溶融後その温度で 1時間保持し、引き続き室温で 3時間放置したものを密度均配管にて行った。

また、本発明のエチレン系ランダム共重合体ワックスの示差 定査無量計で測定した最高融点(第1 図参照)は通常、60ないし120℃の範囲にあり、好ましくは、密度(D)と最高融点(Tn)とは下記の如き関係にある。

T m < 3 0 0 × D - 1 6 2 (で) より好ましくは

である。なお、測定は示差走査熱量計(PERK IN-ELMER社製DSC-Ⅱ)を用いて行った。 試料ワックス約5mgを測定用試料ケースに入れ秤 量し、測定器に装着する。次に一旦、200℃で

 $T_m < 4.0.0 \times D - 2.5.6$ (°C)

る配列状態が異なると云える。

〔 実施例〕

次に、本発明の方法を実施例によって具体的に 説明す。

実施例 1

ジルコニウム触媒の調製

充分に窒素置換した100mℓのガラス製フラスコにトルエン30mℓ とピス(シクロペンタジエニル)ジルコニウムモノクロリドモノハイドライド2ミリモルを装入しスラリー状にした。それにトルエンで看釈したトリメチルアルミニウム(1 M溶液)20ミリモルを窒温下で摘下した。摘下終了後、60℃に昇温し1時間反応させた。ピス(シクロペンタジエニル)ジルコニウムモノクロリドモノハイドライドはトルエンに溶解し溶液は暗赤色となった。尚、上記反応は光をしゃ断して行った。

メチルアルミノオキサンの問製

充分にアルゴンで置換した400m2のガラス型フラスコに塩化マグネシウムの6水和物13.

5 分放置後、20℃/minの速度で20℃まで冷却する。

この試料ワックスを用い、10℃/minの速度で昇温させて、この吸然スペクトルチャートを得る。

添付図面第1図に上記吸収スペクトルチャート の一例を示した。

また、本発明のエチレン系ランダム共重合体ワックスのJIS K 2531 R&Bに準じて測定した軟化点は通常70ないし125℃好ましくは75ないし120℃の範囲である。

また、本発明のエチレン系ランダム共重合体ワックスは通常0.1~50の範囲の沃素値を有する。

本発明のエチレン系ランダム共重合体ワックスは、チタン系触媒を用いて得られた共重合体と比較して、分子量分布および組成分布が狭く且つ裾を引く低分子量部分が少なく、またバナジウム系触媒を用いて得られた共重合体と比較すると、分子量分布および組成分布はほぼ同程度かあるいはそれより狭くしかし共重合成分の分子鎖内におけ

98とトルエン125mlを發入し、0℃に冷却後、トルエン125mlで看釈したトリメチルアルミニウム250ミリモルを滴下した。滴下終了後、70℃に昇湿しその温度で96時間反応させた。反応後、沪過により固液分離を行い更に、分離被より減圧下にトルエンを除去し白色固体のメチルアルミノオキサン7.38を得た。ベンゼン中での疑固点降下により求められた分子量は1910であり、該アルミノオキサンのm値は31であった。尚、重合時には前記アルミノオキサンをトルエンに再溶解して用いた。

重 合

20 0 の連載重合反応器を用いて、精製トルエンを2 0 / hr、メチルアルミノオキサンをアルミニウム原子換算で10ミリグラム原子/hr、前記で調製したジルコニウム触媒をジルコニウム原子換算で4×10⁻³ミリグラム原子/hrの割合で連続的に供給し、重合器内において同時にエチレン2002/hr、4-メチル-1-ペンテン2008/hr、および水素200/hrの割合で連続的に供給

実施例 2~6

表1に示した条件下に重合した以外は実施例1 と全く同様に行った。なお、これらのポリマーの1°-CMRスペクトルには、αβ、βγに基づく シグナルは観測されなかった。結果を表2に示し

/ cm²-ゲージとした。その後、150℃まで昇温し、ジエチルアルミニウムクロリドをアルミニウムクロリドをアルミニウム原子換算で0.4ミリグラム原子およびチタン触媒成分をチタン原子換算で6×10-3ミリグラム原子換算で6×10-3ミリグラム原子次に上を15kg/cm² ケージとして重合を開始した。その後、エチレンガスのみを補給し、全圧を45kg/cm² ゲージに保ち170℃で2時間重合を行った。2時間後、エタノール圧入により重合を停止した。その後の操作は実施例1と同様に行った。蛇焼後のボリマーの収量は138gであり単位チタン当のボリマーの収量は138gであり単位チタン当のでが出て、ボリマーの分析結果を表2に示した。ボリマーの分析結果を表2に示した。

た。

比較例 1

チタン触媒の副製

ガラス製の400ml フラスコに無水塩化マグネシウム5 g及び精製デカン190ul を装入し、機件下、室温でエタノール18.4ml を 1 時間に亙って滴下した。引き続き室温にて1時間反応させた。その後、ジエチルアルミニウムクロリド17.2 ul を 2 時間に亙って滴下した。この際、系内を35~40℃に保持した。滴下終了後、室温にて1時間反応させた。次に、四塩化チタン69.2 ml を装入し、80℃で2時間反応させた。反応後、熱炉過により固液分離を行い、炉液にナタンが検出されなくなるまでデカンで洗浄した。このようにして得られた固体触媒は1g当り56ミリグラムのチタンを含有していた。

重 合

内容積2ℓのオートクレーブに精製シクロへキサン720mℓと4-メチル-1-ペンテン280mℓ ℓを装入し、次いで水装を導入し、水濃圧25kg

龙 1

		モノマ	- 1	モノマー2		水素	番以	帶到時間	重合温度	Zr	A £	ポリマー濃度	
		机数) tit	植類	拉	(2/hr)	(2 /hr)	(hr)	(°C)	(ミリグラム	(ミリグラム	(8/2)	(8-ポリマー
			(2/hr)		(g/hr)					原子/hr)	原子/hr)		/ミリグラ
1													ム原子-Zr)
尖点	値例 1	エチレン	200	4 M P - 1 *	200	20	2	0.5	40	0.004	10	35	17500
	2	"	"	"	"	"	"	"	50	"	"	32	16000
	3	"	"	".	300	"	"	"	"	"	"	38	19000
	4	"	"	"	200	40	"	"	"	"	"	10	5000
	5	"	"	1 -ヘキセン	"	20	"	"	"	"	"	31	15500
	6	"	• "	"	120	40	"	"	"	"	"	14	7000

^{* 4} MP-1; 4-メチル-1-ペンテン **単位 2/hr

表 2

		α-オレフィン 収分	エチレン含量 (モル%)	(η) (dℓ/g)	Мw∕Мп	B dois	結晶化度 (%)	密 度 (g/cm²)	最高融点 (℃)	軟化点 (℃)
実施例	1	4 M P - 1 *	93.5	0.39	2.17	1.07	41.7	0.905	98.0	105.5
	2	"	95.5	0.31	2.15	1.05	59.1	0.920	106.1	112.5
	3	"	91.7	0.27	2.13	1.09	35.4	0.892	93	97.5
	4	"	94.8	0.23	2.07	1.05	53.3	0.915	105.5	110.0
	5	1-ヘキセン	91.6	0.32	1.95	1.09	30.2	0.888	78.3	86.5
	6	"	94.8	0.36	2.00	1.05	47.0	0.913	101.0	107.0
比較例	1	4 M P - 1	93.8	0.26	4.03	1.04	51.6	0.906	123.2	126.0

^{* 4 -} メチル - 1 -ペンテン

(発明の効果)

本発明のエチレン系ランダム共重合体ワックスは分子量分布、組成分布が狭く、しかも分子量分布において裾を引く低分子量部分が少ないという特徴がある。また、本発明のエチレン系ランダム 共重合体ワックスはベタつきや凝集性が少なく、 類料分散剤などとして使用するに適している。

6. 図面の簡単な説明

第1図は本発明のエチレン系ランダム共重合体 ワックスの示差然吸収スペクトル図の1例である。

特許出願人 三井石油化学工業株式会社 代 理 人 弁理士 小田島 平 吉 ほか1名

